CLIPPEDIMAGE= JP403252530A

PAT-NO: JP403252530A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 03252530 A

TITLE: COLOR IMAGE PHOTODETECTOR

PUBN-DATE: November 11, 1991

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

KOYAMA, KOICHI YAMAGUCHI, NAOTO MIYASAKA, TSUTOMU

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY FUJI PHOTO FILM CO LTD N/A

APPL-NO: JP02051164

APPL-DATE: March 2, 1990

INT-CL (IPC): G01J001/00;G03C001/73;H01L027/146

;H01L049/00 ;H04N001/028

;H04N009/07

US-CL-CURRENT: 250/226

ABSTRACT:

PURPOSE: To make improvement in the reproducibility of outputs and to increase a response speed by depositing oriented films combined with hapten lipid, an antibody having two kinds of different antigen specificities and photosensitive dyestuff proteins on electrodes.

CONSTITUTION: The oriented films combined with the hapten lipid, an antibody having two kinds of antigen specificities (Bi specific antibody) and the photosensitive dyestuff protein are deposited on the

electrodes, by which plural combinations of ≥ 2 kinds of photodetecting units (pixels) having a photoelectric converting function and different photosensitive wavelengths are provided to form photodetectors. For example, visual material rhodopsin, bacteriorhodopsin, etc., are used as the photosensitive dyestuff protein. For example, the photodetectors in which the combinations of the pixels 1, 2, 3 arranged alternately with the blue pixels 1, green pixels 1 and red pixels 3 like mosaic on a photodetecting plane 5 and enclosed by broken lines 4 to form picture element units or the photodetectors in which a plurality of the respective pixels 3, 2, 1 are provided on the photodetecting planes 8, 7, 6 and the color picture element units are formed vertically as shown by broken lines 10 are used.

COPYRIGHT: (C) 1991, JPO&Japio

DERWENT-ACC-NO: 1992-067282

DERWENT-WEEK: 199733

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Colour image light accepting element based on

protein dye - consists of

support film of hapten lipid bi:specific antibody and

photosensitive dye

PATENT-ASSIGNEE: FUJI PHOTO FILM CO LTD[FUJF]

PRIORITY-DATA: 1990JP-0051164 (March 2, 1990)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE

PAGES MAIN-IPC

JP 03252530 A November 11, 1991 N/A

000 N/A

JP 2632063 B2 July 16, 1997 N/A

009 G01J 001/00

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO

APPL-DATE

JP 03252530A N/A 1990JP-0051164

March 2, 1990

JP 2632063B2 N/A 1990JP-0051164

March 2, 1990

JP 2632063B2 Previous Publ. JP 3252530

N/A

INT-CL (IPC): G01J001/00; G03C001/73; H01L027/14;

H01L027/146;

H01L049/00; H04N001/02; H04N001/028; H04N009/07

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 03252530A

BASIC-ABSTRACT: A colour image light accepting element which has several

combinations of light accepting units having opto-electric conversion function.

The element obtd. is supporting aligning film consisting of hapten lipid,

bispecific antibody (BS antibody) and photosensitive dye protein on electrode.

Pref. photosensitive dye protein is bacterio-rhodopsin or

its analogue. BS

antibody consists of at least F(ab') part of monoclonal IgG antibody.

Electrode is tin oxide or indium oxide. One antigenic binding site of BS

antibody binds which hapten on matrix, and another binding site binds with

cytoplasm or outside of cell of photosensitive dye protein. The light $% \left(1\right) =\left(1\right) +\left(1$

accepting units are formed from electrochemical cell in which photosensitive $% \left(1\right) =\left(1\right) +\left(1\right$

dye protein is connected with ion-conductive electrolyte.

 $\label{eq:USEADVANTAGE} \ - \ \mbox{Relates to a colour image light accepting element utilising the} \\$

function of photosensitive dye protein. The colour image light accepting

element exhibits high reproducibility of output and high response speed.

Stable response can be obtd. even by very thin built-up film. The element can

accept full colour image signal. (Provisional Basic previously advised in week 9151)

TITLE-TERMS:

COLOUR IMAGE LIGHT ACCEPT ELEMENT BASED PROTEIN DYE CONSIST SUPPORT FILM HAPTEN LIPID BI SPECIFIC ANTIBODY PHOTOSENSITISER DYE

DERWENT-CLASS: B04 D16 G06 L03 P83 U12 U13 W02 W04

CPI-CODES: B04-B04A5; B04-B04C5; B04-B04C6; B11-C07A; B12-K04A; D05-H09; D05-H11; G06-F05; L03-G02;

EPI-CODES: U12-A02B5X; U12-B03C; U12-Q; U13-A01; W02-J02A1; W04-M01B5;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M1 *01*
Fragmentation Code
M423 M424 M430 M740 M782 M903 N102 P831 Q233 Q337
Q454 V500 V540 V600 V611 V752 V772 V791

Chemical Indexing M2 *02*
Fragmentation Code

A349 A940 C108 C550 C730 C801 C802 C803 C804 C805 C807 M411 M424 M430 M740 M782 M903 M904 M910 N102 P831 Q233 Q337 Q454 Specfic Compounds 01515D 01515M

Chemical Indexing M2 *03*
 Fragmentation Code
 A350 A940 C108 C550 C730 C801 C802 C803 C804 C805
 C807 M411 M424 M430 M740 M782 M903 M904 M910 N102
 P831 Q233 Q337 Q454

Specfic Compounds

01531D 01531M

Chemical Indexing M6 *04*
Fragmentation Code
M903 P831 Q233 Q337 Q454 R515 R528 R533 R621 R622
R623 R627

UNLINKED-DERWENT-REGISTRY-NUMBERS: 1515U; 1531U

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1992-030689 Non-CPI Secondary Accession Numbers: N1992-050362

⑲ 日本国特許庁(JP)

11)特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-252530

59Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成3年(1991)11月11日
G 01 J 1/00 G 03 C 1/73 H 01 L 27/146	5 0 3 Z	9014-2G 8910-2H		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
#9/00 # H 04 N 1/028 9/07	Z Z A	2104-5F 9070-5C 8943-5C 8122-5F H (審査請)		で で ででででである。 ででである。 でである。 でである。 でである。 でである。 できまれる。 できまれる。 できまれる。 できまれる。 できまれる。 できまれる。 できまれる。 できまれる。 できまれる。 できまれる。 できまれる。 できままれる。 できまれる。 できまれる。 できまままままままま。 できままままままままま。 できままままままままままま

図発明の名称 カラー画像受光素子

②特 願 平2-51164

②出 願 平2(1990)3月2日

⑫発 明 者 小 山 行 一 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会 社内

@発 明 者 山 口 直 人 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会

社内

⑫発 明 者 宮 坂 力 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会 社内

神奈川県南足柄市中沼210番地

⑦出 願 人 富士写真フイルム株式 会社

明 知 ひ

1. 発明の名称 カラー画像受光案子

2. 特許的求の随囲

- (1) 包括上にハブテン脂質、2 和類の異なる抗原特異性をもつ抗体(Bispecific 抗体:BS抗体)及び感光性色案蛋白質の組合せからなる配向膜を担持させることにより得た光電変換機能を持つ受光単位の組み合わせを複数有することを特徴とするカラー面似受洗案子。
- (2) 前記感光性色案蛋白質がバクテリオロドブシンおよびその頻級体から選択されることを特徴とする副求項1配環のカラー百散受光案子。
- (3) 前記BS抗体がモノクロナール!gG抗体の少なくともP(ab')部分からなる韵求項2記隊のカラー面像受光案子。
- (4) 前記BS抗体の一方の抗原結合部位がマトリックス上のハブテンと結合し、もう一方の結合 部位が感光性色容蛋白質の細胞質倒もしくは細胞 外側のいずれか一方と結合することを特徴とする 請求項1記数のカラー画位受光案子。

- (5) 前配光質変換機能をもつ受光単位が、感光性色素蛋白質とイオン伝取性の可溶質が接合された相違をもつ西気化学セルから相成されることを特徴とする即求項1配位のカラー面似受光案子。
- (6) 前記電極が酸化スズもしくは酸化インジュ ウムであることを特徴とする即求項1記磁のカラ 一百個受光索子。
- 3. 発明の詳細な説明

(産奨上の利用分野)

本発明はカラー西仮受光深子に関し、さらに詳しくは感光性色深蛋白質の概能を利用したカラー 面 の受光家子に関する。すなわち、2 和類の異なる抗原特異性をもった抗体(Bispecific 抗体:BS抗体)を利用して、感光性色家蛋白質の配向を報密に閉御することにより、受光したカラー面 位 们報を効率よく 質気信号に変換することを可能とし、光カラーセンサー、高密度光价報記録などに利用するものである。

(従来の技術)

タンパク質の磁能を人工系で十分に発揮させる

ためには、タンパク質の三次相違、四次相違といった相違上の問題ばかりでなく、疎水性、観水性、分布、配向性などの規則的な築合状態といった生体内で置かれていた環境をできるだけ再現する必要がある。生体膜がそのよい例で、親タンパク質は物質認識・倫送、何報伝達、エネルギー変換すど多くの機能を担っての分布、配向などの表別に不可欠と考えられる。ロドはなの別が機能発現に不可欠と考えられる。ロドはなのの別が機能発現に不可欠と考えられる。ロドはなの別が機能発現に不可欠と考えられる。ロドなで可能光性色の以上れを高い効率で化学的な仕事へへクトル的に変換できることが特徴である。

とくにバクテリオロドプシンは光吸収の結果として一方向へのプロトンの能助偽送を行うので、プロトンポンプと称されている。ロドプシン類の感光性色索蛋白としては視物質ロドプシンとバクテリオロドプシンがよく知られ、後者は特に生体外での安定性に優れる点で光センサー、光スイッチなどのバイオ案子への利用が注目されている。

バクテリオロドブシンの光応答を生体外で物理

的信号として取出す手段としては光電変換による 方法がデバイスへの応用に有利なために一般的に 行われている。

バクテリオロドプシン膜(紫膜)には眩密な表 這の区別があり、これを利用した案子を作るため には分子を配向化させた斑膜を作製しなければな らない。このような配向化のための努力は従来か らいくつか行なわれており、例えばリポソームも しくは黒膜への再构成 (E. Racker et ai *J. Biol. Chea. "249 662, 1974, L. A. Drachev et al. "FEBS" dett 39 43, 1974); 荷電膜、イオン交換膜への配向化 (G. Fisher et, al "J. Memb. Sci." 16 391 198 3 . K. Singh et. al "B: Ophys. J." 31 3 93、1980);電場印加による配向制御(K. Nagy "Bioches. Biophys. Res. Commun." 383 1978及び G. Varo. *Aeta. Biol. Acad. Sci. Ifung. 32 301, 1981) : 気-液界面膜による配向化(T. Furuno et al "Thin Solid Films" 160 145, 1988)

などが挙げられる。

(発明が解決しようとする問題点)

従来の方法、例えばリポソームを代表とする界 面化学的方法は表写存在比としては生体膜中で存 在するときは逆に向いたものが多くなり、H+の 翰送方向とししはリポソームの外側から内側への 辺嶷が観測されるが、これとてすべてのパクテリ オロドプシン分子が同方向を向いているのではな いとされている。一方電烙印加などの静質的配向 方法は、このバクテリオロドプシン-脂質複合体 (紫膜) が膜を図過するヘリックスを1分子当り 7本もっているため、それらに起因する双椏子モ ーメントの和が有限の大きさ(袰眼1断片当り 10 かテバイ程度)になることを利用している。 Nagy 及び Varo はパクテリオロドプシンのこの ような電着斑膜を作製し、この斑膜を2粒の選電 性質極板の間にサンドイッチさせた蛇式のセルを 作り、光起電力応答を得ている。曽良ら(特開昭 62-63823) も同様な質者膜を利用して、 より洗練された光センサを桁袋している。しかし

ながら、このようにして作裂した電発限は、膜厚が厚く大量の試料を使用しなければならない点と 膜厚の制御が困難で従って再現性に乏しい。

また Furuno らは紫服のラングミュアー・プロジェット限(LB限)を包括に累租することにはり配向限を作製し、光電応答を包液応答として検出する方法を示している。このような気一液界面を利用する方法も有力ではあるが、タンパク質の界面変性を起したり、十分配向を制御した紫膜ののは難しい。また案子というれてはLB限によるサンドイッチセルが作られているが、 後十戸の累積限をもってしても10一二人と極めて低い電波応答しかえられていないという実用上の間図も含んでいる。

また蛋白質の配向化は従来からいくかつの方法 が試みられてきた。Frooherzらは脂質単分子膜の 特性を利用し脂質の荷質を利用して蛋白質の吸 を試みた。彼らは自ら開発した多室型の円型トラ フを用いてアンモニウムイオンをドープしたステ アリン酸メチルのLB膜を作り、これにフェリチ ンを吸着させてグルタルアルデヒド処理により固定後基板に引き上げた (P. Fronherz ; Nature 231 267 ('71))。

これを電子顕微鏡で観察したところ、局部的に 規則的な配列を生じていることを報告しているが どのような蛋白質でも任意に配向させる技術とは なっていない。

一方、E. Uqziris 及び R.Kornbergはハプテンリン脂質の単分子膜にハプテンに対する抗体を結合させれば蛋白質の配向化ができると考えジニトロフェル基をパプテンとしたジニトロフェルルフォスファチジルエタノールアミンのLB膜をカーボン蒸着した電子顕微鏡用グリッド上に調整し、これと抗ジニトロフェニルモノクロナール抗体を反応させた("Nature" 301 125('83))。

これを電子顕微鏡で観察すると蛋白質の2次元 結晶が六方晶の結晶パターンとして観測され蛋白 質の配向化が達成されたとしている。しかしなが ら、抗体以外にリン脂質と結合できるタンパク質

より詳細には、本発明では、一方の抗原結合部位がハプテンを認識し、他の一方の抗原結合部位が感光性色素蛋白質の細胞質側もしくは細胞外側のいずれか一方を認識するBS抗体を用い、マトリックス上のハプテンとこのBS抗体のハプテンを認識する抗原結合部位を結合させ、次いで感光性色業蛋白質の細胞質側もしくは細胞外側のいずれか一方とBS抗体の感光性色業蛋白質を認識する抗原結合部位とを結合させる。

本発明では光受容物質として生体物質である感 光性色繁蛋白質が用いられる。これらは光を吸模 してそのエネルギーを化学的な仕事に有効に変変し する生体由来の蛋白質およびその誘導体であり、 従って本発明に用いる感光色全番自質としてを このような機能を有するものであれば、各種される 光色繁蛋白質を利用でき、その種類に限定される。 とのではない。この感光色発質としては、水 ものではない。この感光色発質としては、バ りテリオロドプシン、アーキロドプシンなどのロドプシン、アーキロドプシンなどのロドプシン、ア はほとんど存在せず、この方法も普遍的とはいえない。

(発明が解決しようとする課題)

本発明の目的は第1に感光性色素蛋白質の表立が描った配向化ជ限を用いた出力の再現性が良く 応答速度の速いカラー画像受光索子を提供することにあり、第2に限厚が制御できかつ非常にជい (数層) 累積膜でも安定な応答を得られるカラー 酒像受光案子を提供することにあり、第3に全可 視域に感色性をもつ感光性蛋白質頑膜を用いてフ ルカラーの画像信号を受光する案子を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明の目的は、電極上にハブテン脂質、2種類の異なる抗原特異性をもつ抗体(Bispecific 抗体:BS抗体)及び感光性色素蛋白質の組合せからなる配向膜を担持させることにより得た光質変換機能を持つ受光単位の組み合わせを複数有することを特徴とするカラー面像受光案子により違成された。

ァミリーが挙げられる。これらのうち、本発明に 最も好ましいのは生体外での安定性の点で低れる バクテリオロドプシンである。 バクテリオロドブ シンは視物質ロドプシンと同様にオプシンを蛋白 としレチナールを発色団としてもつレチナール蛋 白の一種であり、高度好塩菌ハロバクテリア (Halobacterius halobius) の細胞形質膜より、 例えば D. Oesterhalt, W. Stoeckenius, "Methods Enzymology^{*} <u>31</u>, pp667-678 (197 4年)に配敬される方法に従って、紫腹と呼ばれ るディスク状物質として精製することができる。 この紫膜はバクテリオロドブシンの三日体が二次 元六方格子の結晶構造をとり、その間隙を境界脂 質(ロドプシン重量の約1/3)が取り囲む樹造 から成っていると考えられている (R. Henderson and P. N. T. Unwin, "Nature" 275, pp 2 8-32 (1975年))。 バクテリオロドプシ ンは発色団としてレチナール(ピタミンA誘導体) を含んでいる。レチナールは蛋白分子額の216 巻目のアミノ酸であるリジンのt~アミノ基と

Schiff 結合をしており、この結合がもたらすオ ブシンシフトと呼ばれる長波長シフトによって広 い可視吸収が賦与されている。

本発明の感光性色素蛋白質の配向化方法においては、一分子中に2つの抗原結合部位を持ち、その一方はハブテンを認識し、他の一方が感光性色素蛋白質の細胞質倒むしくは細胞外側のいずれか一方を認識できるような抗体を用いる。このような一分子中に2つの抗原結合部位を持つ抗体がある。からなどの分野で BS抗体として知られている(M. Brennan et al. "Science" 229 81 (1985)や村上らの「蛋白質・核酸・酵菜」33 217 (1988)などを参照)。抗体は1gG、1gM、「gA、1gD、1gFの各クラスに分類され、どのクラスの抗体でも本目的に用いることができるが、特に好ましいクラスは1gGである。

本発明では、好ましくはハプテンを担持したマトリックスとして、ハプテンリン脂質のLB膜を用いる。ハプテンとしては繰々な抗原が利用でき

るが、特にジニトロフェニル基を有するものが好ましい。

本発明の好ましい態機においては、ジニトロフェニル基(DNP)をハプテンとしたリン脂質の単分子膜にBS抗体を介してバクテリオロドブシンの細胞外側(bRN末端側)を配向させる。

この態様に使用されるBS抗体は、抗DNP抗体とバクテリオロドプシンN末端抗体(抗 bRN 末端抗体)を結合させたものである。

抗DNP抗体は2、4ージニトロフェニルスルホン酸とカサ貝へモシアニン(KLH)とをコンジュゲートし、これをマウスに免疫して常法によりマウスモノクロナール抗DNPIgG抗体として調製することができる。

抗 b R N 末端抗体はバクテリオロドプシンの N 末端ペプチド 9 残基(Δ G l u - A l a - l h e - T h r - G l y - A r g - P r o - G l u) を、 ペプチド合成機により固相合成し、上記と同様に K L H とコンジェゲートした蛋白質を免疫して、 マウスモノクロナール抗 b R N 末端抗体として調

製することができる。

このモノクロナール抗体に対して、それぞれ
"Science" 229,81(1985)に配数され
ている方法に従って、ペプシンを用いた消化によ
るF(ab'):化を行い、メルカプトエタノール
アミンによる辺元後、亜ヒ酸ソーダによりメルカプト基を保配したのち、Elinan's試灸を反応させ
る処理を行う。

この処理を行った抗DNP抗体の方をメルカプトエタノールアミンで処理したのち、上配の処理を行った抗bRN末端抗体と反応させることにより抗DNPおよび抗bRN末端BS抗体を调製することができる。

その他、BS抗体の作製法には C. Milsteinにより開発されたハイブリッドハイブリドーマ法という生物学的方法もあり、この方法も有用である("loounol. Today"5, 300, 1984年)。

感光性色素蛋白質の光応答を物理信号として取 りだすための案子としては、電極基板上にハブテ ンリン脂質のしB腺を設け、上記に説明した本発 明の感光性色素蛋白質の配向法を適用して色素蛋白質を配向させりものが挙げられる。

例えば、ジニトロフェニルフォスファチジルエタノールアミンのクロロフォルム溶液を純水相上に展開してハプテンリン脂質の単分子膜を作製し、この単分子膜をSnO。 酒をガラス基板上に担持した透明電極に移し取り、上記の抗DNP及び抗bRN末端BS抗体を含む水溶液と十分インキュベートしたのち、Oesterheltの方法により単離した紫膜級透液とインキュベートすることにより、パクテリオロドプシンが配向化した案子を得ることができる。

本発明のカラー面似受光案子の受光色業蛋白質 としては、感光性色素蛋白質の中から感光波長の 異る2種以上を所望の受光案子の柏成に応じて選 択すればよい。

また天然の蛋白質のレチナール部分を変化させて感光波長域を変えることも可能である。レチナール誘導体とその波長域は寝永、岩佐、"腺"<u>9</u>73-91(、84)にくわしく記録されてい

る.

例えば

1. all-trans-レチナール

(吸収極大 5 7 0 n m)

2 13-cis- レチナール

(吸収極大 550nm)

3. 3, 4 - ジヒドロレチナール

(吸収極大 593nm)

4. 5. 6 - ジヒドロレチナール

(吸収極大 4.75 nm)

5. レトローィーレチナール

(吸収極大 430 n m)などが挙げられる。さらにパクテリオロドプシンの退伝子のクローニングも行なわれており D N A の塩基配列も決定している (R. J. Dunn et al *Pro N. A. S.*18 6744~6748('81))。

これらの知見に基づいて DNAの組換え技術を 利用して感光性色素蛋白質のアミノ酸配列の一部 を変更することによっても吸収波長域の異るバク

本発明において、カラー画像情報を電気信号として得るための受光案子においては、案子面は二次元平面上で個々電気的に独立している複数の電極から椴成され、その各々の電極の上に感光性色案蛋白質の配向膜が接合されている。この電極の一つ一つを受光単位(いわゆるピクセル)とよぶ、本発明では感光被長の異なる2種以上のピクセルの組合せを複数設けて受光案子を形成する。この、感光被長の異なる2種以上のピクセルの組合せのしかたには下配の2週りの方法がある。

A. 感光被長の異なるピクセルが2粒以上組み合わされ同一平面上に築合して一つのカラー画な単位を形成し、このカラー画像単位が同一平常子。 複数設けられて形成されるカラー画像受光常。 これが第1図に記載されたものである。第1図の 受光深子は一つの受光平面5上にそれぞれ骨色ピクセル1、緑色ピクセル2、赤色ピクセル3が破り、破線4で囲んだそれぞれ一つづつの骨色ピクセル1、緑色ピクセル2、赤色ピクセル3の組合せが一つのカラー テリオロドブシン誘率体を得ることができる、
(H. G. Khorona et al, J. Biol. Chio. <u>262</u>
9246-9254、9255-9263、9264-9270、9271-9276、9277
-9284('87) T. Hosi et al, Por. N. A.
S. <u>85</u> 4148-4152('88))。このような誘導体を用いても本発明を迎成することが可能である。

本発明において用いられる感光性色家蛋白質は その斑膜を形成する過程で各粒のバインダー材料 と混合して用いることができる。バインダー材料 としては例えば、リン脂質、脂肪酸、脂肪酸エス テル、脂肪族アミン、脂肪族アミドなどの両親媒 性化合物、コラーゲン、アルブミン、セルロース、 キチン類などの生体高分子化合物、ポリエチレン オキシド、ポリビニルアルコール、ポリアクリル アミド、ポリカーボネートなどの合成高分子化合 物などが挙げられる。

次に本発明のカラー面積受光泵子について説明する。

西家単位を构成している。もちろん、このような 配列に限られるわけではなく、マトリックス状そ の他の配列が可能である。

B. 同一の感光被長を持つピクセルが同一平面 に配列して単色の画像受光平面を形成し、この受 光平面が別の感光被長を持つピクセルが築 を放する応答被長域の異なる受光平面の一つと と盛なって形成されるカラー面を発生での な第2図に記載されたものである。第2図のクセル 3が散けられ、その上部のの受光平面の 数の練色ピクセル2が設けられ、さらにその上部 数の練色ピクセル2が設けられ、さらにその上部 の第三の受光平面6に複数の介色ピクセル1が設 の第三の受光平面6に複数の介色ピクセル1が設 が第三の受光中面6に複数の介色ピクセル1が設 けられている。この場合、感光被長の異なる函 けられている。はないの はないり、上下方向に重なって形成される。

Aにおいては、カラー画像情報は1つの受光平面によって検知され、一方Bにおいてはカラー百像情報は複数の受光平面によって検知される。B

特開平3-252530(6)

においては第2図に示すように画像情報である光は上層の受光平面を透過した後に下層にある感色域の異なった受光平面に到達する。 従ってこの場合、及下別を除いて受光平面を抑成する繁材は電極とその基板を含め光透過性のものが好ましく用いられる。光透過性を上げる目的で感光性色紫蛋白質の層も、より光学吸収の小さい薄層化された層であることが望ましい。

以上のAとBの構造を比較すると、Aでは3個のピクセルの占める面積が1個のカラー画案単位を与えるのに対し、Bでは1個のピクセルの占める面積が少くとも1個のカラー画案単位に相当する。従って画案単位がよい小さい点において、本発明ではBの多層構成を用いることが好ましい。

個々のピクセルはそれぞれ少くとも1つの事級と独立に結線されて、光応答信号のアドレシングを含めた走査回路を含む情報処理のための回路に接続される。ただし、ピクセルを構成する少くとも3種の要素として感光性色素蛋白質、作用電極、および対極が用いられる場合には、対極は複数のおよび対極が用いられる場合には、対極は複数の

これらの事で性電極材料はガラスや樹脂など透明の支持体上に真空蒸着法やスパッタリング法などによって環膜として担持され、その膜厚は好ましくは100~1000人特に好ましくは500~6000人である。

本発明で用いる光質変換のための案子の好まし い相違としては、2種があげられる。

その1つは、電極/感光性色素蛋白質の配向膜 /電極の3局の接合から成る光ポルタイック型ピ クセルである。このタイプのセルでは感光性色素 蛋白質の配向膜としては比較的厚い膜(吸光度と して0.1以上、厚みとして0.5μm以上)が 受光単位に対して共適の1個の電極として用いることができる。第3図にはこの構成を示す。これらの要素に加えて第3の電極として参照電極が用いられる場合も、これを共通の電極として用いることができる。

ピクセルを構成する微小電極(主に作用電極)は、基板上に真空蒸着法、スパッタリング法などをコーティング法に用い、これらにパターン印刷のための光レジスト法、エッチングのためのプラズマ法、電解法、ウェットエッチング法などを併用して電極形状のパターニングを行うことによって、基板上に電気配線を含めた微細パターンとして設けることができる。

本発明では受光単位であるピクセルを構成する 包気信号の検出可能な電極材料としては、シリコ ン、化合物半導体、金属酸化物半導体などを含む 半導体のほか導電性の各種金属(Au、Pt、 Alなど)あるいは導電性の金属酸化物(SnOr、 InrOs、RuOr、など)が好ましく用いら れる。中でも光透過性の点で好ましいのはSnOr、

通常十分な起電力応答を得るために用いられる。

他の1つは、電極/感光性色素蛋白質の薄膜/ イオン専電性電解質/電極の4層の接合から成る 電気化学セル型のピクセルである。このタイプの セルでは感光性色素蛋白質の薄膜として蛋白質の 数単分子層(数100Å)に相当する超薄膜を光 電変換に用いることができる。

このセルの光応答は光電流として検出される。 これらの2粒のピクセル構造のうち、本発明で は超霄膜を利用できるメリットから後者の電気化 学セル型を用いることが好ましい。

電気化学セル型の案子は、基本的には導電性の電極基板(作用極)、感光性色素蛋白質の配向性膜、イオン伝導性電解質、そして対極の少くとも3つの要案から成っており)これらはこの序列をもって接合されている。案子はこれらの要案に加えて必要ならば第3の電極要素として参照電極を含んでもよく、参照電極はイオン伝導性電解質中に置かれる。2種あるいは3種の電極は外部回路と連結し、作用極と対極もしくは参照極との間に

は外部から電圧が印加されてもよい。

3種の電極が用いられる構成において、電流の 計測装置を含む外部回路のセットアップとして有 用なものの1つは定電位電解装置(ポテンシオス タット)である。

対極としては上記の選載性電極材料と同様の材料が好ましく用いられるが、業子が参照電極を含まない2電極系の場合は、対極は参照電極としての性能を兼ねることが望ましく、この場合銀/塩化銀電極を用いることが最も好ましい。

電気化学セル型案子においてイオン伝導性の媒体として用いる電解質は、電解水溶液、無機物もしくは有機物から成る固体電解質が含まれる。電解水溶液は支持塩を0.01M~1M含む水溶液であり、支持塩としては例えばKCL、NaCL、K、SO、、KNO。などが用いられる。これら水溶液のpHは中性付近とすることが好ましいがpH制御のために緩衝化合物(buffer)を含むことは好ましくない。pH設定は、酸もしくはアルカリを用いて行われる。また溶液は脱酸泵

るカラー画像検出の手段はこれらに限られるもの ではない。

〔実施例〕

(パクテリオロドプシンの調整) Oesterhaltら の方法に従ってHalobacterium halobiumの菌より バクテリオロドプシンを感光性色素蛋白として含 む紫膜を単離し、純水に分散して吸光度14.0 (555nm) の分散液を調製した。また、K.S. Huang ら "Fed. Proc. "第40巻、1659頁 (1981年)の方法に頃じて最大吸収波長を4 30nmとしたレトローィーレチナールを含むパ クテリオロドプシンを作り、この膜断片を純水に 分散して吸光度12.0(430 nm)の分散液 を鯛製した。さらに、F. Tokunaga と T.Ebrey, * Biochemistry *第17巻、1915頁(197 8年)の方法に従って扱大吸収被長を593nm とした3,4-ジヒドロレチナールを含むパクテ リオロドプシンを作り、この膜を分散して吸光度 12.0 (593 nm) の分散液を調製した。 (BS抗体の作製)

処理したものを用いることが好ましい。 固体電解質としては、例えばH+-WO,系、Na+-β-Ae。O,系、K+-ZnO系、PbCe/KCe、SnCeなどの無機化合物の他、ゼラチン、
深天、ポリビニルアルコール、汎用のカチオン交換樹脂などの高分子化合物の 媒体中にイオンキャリアーとして塩を含ませて成 る高分子電解質も用いることができる。

本発明で光電変換素子として電気化学セル型の 案子を用いる場合はその光電流応答がより高いS / N比を与えるためには、通常、感光性色素蛋白 質が担持される作用極は電気化学的にカソーディ ック(cathodic)な分極状態をとること が好ましい。カソーディックな分極状態は、該作 用極に対極もしくは参照電極に対して外部回路か ら負のパイアスを印加することによって達成 S C E)に対して+1~-1、好ましくは-0.1~ -0.5 Vの範囲である。

以下に本発明の実施例を示すが、本発明におけ

次の方法により抗原決定部位がジニトロフェニル基と b R N 末端 9 残基を認識する B S 抗体分子を作製した。第1の工程はジニトロフェニル基と b R N 末端 9 残基に対する抗体の作製である。先 ずジニトロフェニルベンゼンスルホン酸と K L H とで D N P - K L H コンジュゲートを作成し、 で b R N 末端ペプチドを水溶性 D C C を用いて K L H と結合した。このコンジュゲートを一群の B A L B / C ねずみを D N P - K L H コンジュゲート及び b R N 末端 9 残基ペプチド K L H コンジュゲートに対し免疫化させて行なった。

免疫化の後、免疫化助物の脾細胞を調整し、これをガルフレ等、(1981)、メソッド・イン・エンザイモロジー、第73巻、第3~46頁に記載された方法を用いてMOPC~21骨 臨腫細胞(SP2/0~A814)と融合させた。雑種細胞をヒポキサンチン~アミノブテリン~チミジン媒体中で選択し、クローン化させ、そしてガルフレ等、上記に記載された方法で所望のコンジェゲートに対する抗体の生成につき選別した。所望

コンジュゲートに対する抗体を生成することが判明したクローンを次いで選別して、そのコンジュゲートに対し高度の観和性を有する 1 g G 種類の抗体を生成するクローンを選択した。 興味あるクローンを、使用するまで液体窒素中で貯蔵した。 (位本は、クローン化細胞をスピナフラスコ中で5%胎児牛血液を含有するズルベッコの改質イーグル媒染培地において繁殖させることにより調整の限いは、ブリスティン処理したねずみの腹腔内における腹水腫瘍として細胞を成長させる・受内における腹水腫瘍により、一層高い抗体収率が得られる。

ついで、DNPとbRN末端とに対する所望の I g C 抗体を、アイ等(1978)、イミュノケミストリー、第15巻、第429~436ページ に記載されたようにプロティンA ーセフアロース 上のアフィニティクロマトグラフィーにより腹水 から精製した。次いで、2種の精製抗体のそれぞれを、ハケット等、(1981)イミュノロジー、第4巻、第207~215頁の方法にしたがい下記するようにペプシンでの処理によってF(ab′)z

ス(2~ニトロ安息香酸)と反応させた。このよ うに生成されたFab′~チオニトロ安息香酸誘 **導体を、次いでセファデックスG-100上での** ゲル祖遇により0.2Mのリン酸ナトリゥム (pH8.0) において精製した。他方のF(ab')。 断片も同様に選元しかつダウエックスー50で処 理し、そして得られたFab′誘導体を直ちに等 モル畳のFab′ーチオニトロ安息香酸誘導体と 混合し、20℃で3時間培發して高収率のBS抗 体を含有する混合物を生成させ、ここで各決定 子はジスルフィド結合により縮合された2種の F(ab'): L-H半分子より構成される。 同一の B S 抗体の均質試料を得るためこの混合物を 0. 1 Mトリス (p H 7. 5) で平衡化させたセフア ロース4Bのカラムに通し、セフアロースはこれ に共有結合されたジニトロフェニル基を含有する。 次いで、カラムを0.1Mトリス(pH7.5) で洗浄し、次いで抗DNP抗体を0.1Mのグリ シン(pH2.5)で溶出させ、次いでトリスに より中和した。

断片まで変換させた。 4 呕の輪製免疫グロブリン(1 g G)を0. 1 M酢酸酸街液(p H 4. 6)中に溶解させ、これを 4 0 μ g のペプシンと共に 3 7 ℃で培養した。 2 0 時間後、この混合物をトリス設街液で p H 8. 1 に調整し、プロティンAーセフアロースのカラムに通し、次いでセフアデックス G - 5 0 上でのゲル越過により箱製した。

次いで、2種のF(ab')。断片を結合させて下配するようにBS抗体を生成させた。先ず、断片のいずれか一方を10mMのメルカプトエチルアミン塩酸塩により37℃で窒素雰囲気下にて1時間緩和に超元して、この断片をH鎖とL鎖との間の結合を破壊することなしに半分子に分離した。次いで、混合物をダウエックスー50のカラムにPH5で通して超元剤を除去した。次いで、溶出物を直ちに、ラソ及びグリフィン、ジャーナル・イミュノロジー(1980)、第125卷、第2610~2616頁に記載されたように0.02Mのリン酸ナトリウム(PH8.0)と3mMのEDTAとにおいて2mMの5.5′ージチオビ

次いで、溶出物をCNBr活性化により共有結合されたbRN末端ペプチドを有するセファロース4Bの第2のカラムに通した。このカラムを0.1Mのトリス(pH7.5)で洗浄し、次いで抗DNP、抗bRN末端BS抗体を0.1Mグリシン(pH2.5)で溶出させ、次いでトリスにより中和した。溶出物に、所望のBS抗体が得られた.

(電極のパターンニング)

ガラス基板上に設けられた関厚2000A、電 専度5×10°Ω°CCTのITO溶膜を作用電極 に用いITO溶膜をパターンニング処理によって 中100μmのリード線端子をもった100°の電 気的に独立した正方電極に分削した。電極のパタ ーニングは、ナフトキノンアジド類(光レジスト) を電極溶膜上に塗布し、パターン像を介して光照 射を行った後アルカリ処理を経て電極とレジストのパターンを形成し、次いで電極を2n/HCL のエッチング液で処理してからレジストを溶剤で 除去するという方法によって行った。

ここでは電気化学セル型ピクセルを用いる骨、 緑、赤の受光平面の3層桁成から成るカラー受光 業子の作製例を示す。

透明 専 理性 電極として 膜厚 2 0 0 0 4 、 異電率 3 × 1 0 ° Ω ′ cm ′ cm ′ cm ′ cm ′ z x k · 一 ブ型 S n O 。 膜を担持したカラス基板を前述したようにパターニング処理を行い基板上に 1 cm ° の正方微小電極とそのリード端子を多数形成させた。 さらにその上にフォトマスクを介したパターニングによって光硬化型レジストによる保護膜(厚さ約 0 . 1 μ m)をリード線の回路部のみにかぶせ、回路部の電気シールドを行った。 このようにして受光単位に当たる S n O 。 作用 質極のみが露出した基板を作製した。

次に、ジニトロフェニルホスファチジルコリンのクロロホルム溶液(1 m M)を純木相上に展開し室温にて単分子膜を作製した。このようにして得られた単分子膜の表面圧力(Tc)-分子占有面積(A)の特性をラングミュアーフィルムバラ

A 8 C ℓ - A 8 の接合から成る透明薄層型の緑色 感光性の受光案子を作製した。この案子は波長5 6 0 n m付近に紫膜に由来する極めて弱い吸収 (吸光度約0.005)を示した。案子はエッヂ 部の断面をエポキシ樹脂によって取い電解質をシ ールドした。

次いで前述した方法で調製したレトローァーレチナールを色案として含む存色感光性のバクテリオロドプシン(吸収極大430nm)を使って、上で行ったのと同じ工程によってピクセルから成る育色感光性の受光案子を作製した。又、3、4ージヒドロレチナールを色素として含む赤感性のバクテリオロドプシン(吸収極大590nm)を同様に用いてピクセルから成る赤色感光性の受光案子を作製した。

これら3和の感光域の異なる受光案子の環灯セルはそれぞれ各ピクセルの作用包括から独立に取った端子と共通の対極(Ag)から取った端子を外部の包波認定回路と接続した。電流認定回路は 直流電源と電流検出装置を直列に接続した回路か ンス上で測定した。

すでに作製したパターン化Sn0x基板のSn0x面上に水面上のジニトロフェニルホスファチジルコリン単分子膜を300dyn/cnの一定表面圧力のもとで水平付着法によって移し取る操作を行った。この薄膜を窒温で1時間放置により乾燥させ、これに実施例1で作製したBS抗体を含む溶液中で1時間インキュベートした。これを純水中で洗浄炎、前述した方法で調整したパクテリオロドブシン懸濁液と1時間を爆した。

次に上記取限上にイオン基で性のポリマー管解 質の取限として 0.1 Mの K C ℓ 水溶液を含役させた硬限化ゼラチンの取膜(乾燥時の膜厚 5 μm) を全面に竄ねて密控させた。

さらにこのゼラチン電解質膜の上に対極兼参照 極として銀を平均厚み200人に蒸着した透明ガラス電極を銀蒸着面が電解質膜と密着するように 重ね合わせた。このようにしてSnOェ/バクテ リオロドブシン配向膜/電解質斑膜(KCe)/

ら成り、作用極の電気化学的電位が参照電極を兼ねた対極のAg/AgC & 電極に対して制御されるしくみとなっている。

3 和の受光案子を第2 図に示したように光の入 射する側から守色感光案子、緑色感光案子の順に 重ね合わせて固定し、目的のカラー画像受光案子 を相築した。

これらの案子の光電流応答を測定するために、 作用極に対極に対して-0.4 Vのバイアスを印加した状態で150Wキセノン灯から色フィルターを通して550nmのバンド光を案子に入射したところ、緑色感光案子中のピクセルに速い立上りの光電流応答が観測された。第6図はこの応答の時間変化を示す。

電波測定回路の信号を平面並列画依処理装证に入力し、処理された出力信号をカラー液晶表示案子に入力して、カラー画版情報の表示システムを 組立てた。カラー3 層構造から成る受光案子に1 5 0 Wキセノン灯からカラーフィルターを通して 育、緑、赤から成る3 色の色文字情報を照射した

特開平3-252530 (10)

ところ、表示素子上にこられの色文字が識別されて で画像として表示された。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の棄子の模式図であり、

1、2、3はそれぞれ脊色受光単位(ピクセル)、 緑色受光単位、赤色受光単位、

4 はカラー西寮単位、

5 は基板を含む受光平面を示す。

第2図は本発明の業子の別の例の断面模式図で あり、

1、2、3は第1図と同様で、

6、7、8はそれぞれ存色受光平面、緑色受光 平面、赤色受光平面、

9 は支持体(基板)を示す。

第3図は作用電極/感光性色素蛋白質/対極の 積層构造から成る本発明のカラー画像受光単位を 示し、

1は透明支持体、2は作用電極、3は対極、

4、5、6はそれぞれ脅感性、緑感性、赤感性の感光性色素蛋白質の類膜を示す。

第4図は被長変換型バクテリオロドプシンの資 膜の光学吸収スペクトルを示し、

1はレトローィーレチナール型バクテリオロド プシン

2 は通常のレチナール型バクテリオロドブシン 3 は3、4 - ジヒドロレチナール型バクテリオ ロドブシン

を示す。

第5図は本発明の繁子と画像表示装置を結ぶ回 路図であり、

1 は対極基板、2 はバクテリオロドプシンを接合した作用電極が作る単一ピクセルを示す。

V₁、 V₂、 V₃ は各ピクセルP₁、 P₃、 P₃ に所属する信号変換案子(例えばFETなどの案子)であり、

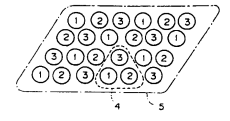
4 は電気信号の二次元情報並列処理装置、

5 は二次元面仮のカラー表示装置である。

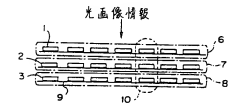
第6図は本発明の案子の光質液応答特性を示す グラフである。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社

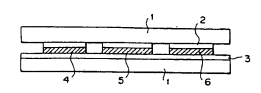
第 | 図



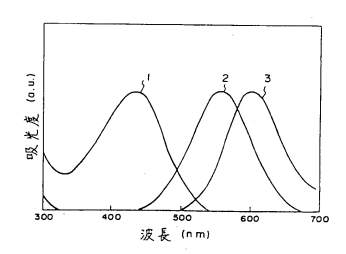
第 2 図

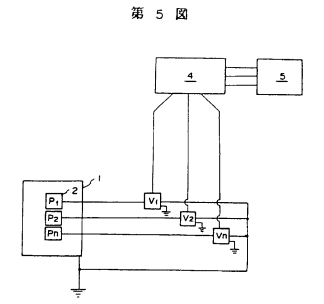


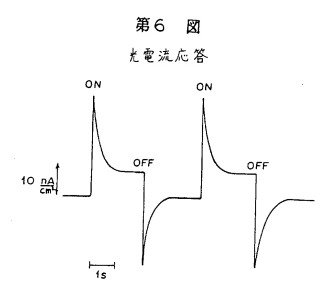
第3四



第 4 図







CLIPPEDIMAGE= JP403205520A

PAT-NO: JP403205520A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 03205520 A

TITLE: PHOTOELECTRIC CONVERTING ELEMENT

PUBN-DATE: September 9, 1991

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

MIYASAKA, TSUTOMU

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

FUJI PHOTO FILM CO LTD

COUNTRY

N/A

APPL-NO: JP02053332

APPL-DATE: March 5, 1990

INT-CL (IPC): G01J001/00;G01J001/02

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain a high sensitivity and high response speed by combining a counter electrode with a photoresponsive electrode formed by providing a thin film of photosensitive dye protein at the boundary between a conductive electrode substrate and an ion conductive electrolyte.

CONSTITUTION: The conductive electrode substrate (thin film) 2 which is a work electrode is supported on a transparent base 1. An oriented film 3 consisting of the photosensitive dye protein, the electrolyte 6 and the counter electrode 5 are disposed on this substrate 2, by which the above photoelectric converting element is formed. The photosensitive dye protein is preferably bacteriorhodopsin or the deriv. thereof. The pH of the

electrolyte 6 is preferably 5 to 10. The strong photoresponsiveness is thus obtd.

COPYRIGHT: (C)1991, JPO&Japio

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-205520

30Int. Cl. 5

@発 明 者

識別記号

庁内築理番号

43公開 平成3年(1991)9月9日

G 01 J 1/00 1/02 Z

9014-2G 9014-2G

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全10頁)

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会

図発明の名称 光電変換素子

②特 願 平2-53332

20出 願 平2(1990)3月5日

社内

の出 願 人 富士写真フィルム株式 神奈川県南足柄市中沼210番地

坂

会社

宮

明 紐 🗗

- 1. 発明の名称 光電変換案子
- 2. 特許額求の范囲
- 1) 羽電性の電極基板とイオン伝現性の電解質 との界面に感光性色素蛋白質の前膜を設けて成る 光応答電極に対極を組合せたことを特徴とする光 電変換案子。
- 2) 感光性色素蛋白質がバクテリオロドプシン もしくはその誘惑体であることを特徴とする説求 項1記録の光電変換案子。
- 3) 質解質の p H が 5 ~ 1 0 であることを特徴 とする 静求項 1 又は 2 記録の光質変換 案子。
- 4) 感光性色素蛋白質の斑膜が配向性膜である ことを特徴とする韵求項1記数の光電変換案子。
- 5) 電解質が溶液状であり、かつpH級衝剤の 添加量が10-3モル/2以下であることを特徴と する諒求項1、2、3又は4記憶の光質変換案子。
- 6) 理解質が固体理解質であり、かつp H級衝 剤の添加型が10⁻³モル/dm³以下であること を特徴とする翰求項1、2、3又は4配磁の光電

変換 呆子。

3. 発明の詳細な説明

(産袋上の利用分野)

本発明は電気化学的手法に基づく光電変換索子に関する。本発明の光電変換案子はロドプシンを 代表とする感光性色素蛋白の超薄膜が吸収する微 弱な光を迅速な応答で電流信号に変換する概能を 有し、光センサーや光スイッチとして有効に利用 できるものである。

(従来の技術)

ロドプシンに代表される感光性色素蛋白は可視 光を吸収しサイクリックな反応系によってこれを 高い効率で化学的な仕事に変換できるという特徴 を有している。バクテリオロドプシン類において は光吸収の結果として一方向へのプロトンの能動 始送が達成され、従ってこれらはプロトンポンプ と称されている。ロドプシン類の感光性色素蛋白 質としては視物質ロドプシンとバクテリオロドプ シンがよく知られ、後者は特に生体外での安定性 に優れる点でバイオ業子への利用が注目されてい **る**.

バクテリオロドブシンの光応答を生体外で物理 的信号として取出す手段としては光質変換による 方法がデバイスへの応用に有利なために一般的に 行われている。

光電変換のためにはある程度分子が配向をもった環膜が必要であり、これらは主に電塔配向法、 静電吸着法、あるいは Langnuir — Blodgett 法 などによって作製されている。

バクテリオロドプシンの配向化された薄膜を用

いる光質変換の方法として潤膜を 2 種の弱質性電極基板の間にはさんでサンドイッチ型の乾式セル(dry cell)を作製し、光ポルタイック(photovoltaic)な応答をみる方法が一般的に知られる。これらは例えば、K. Nagy, Biocheo. Biophys. Res. Connun., 8 5, pp383-390(1978年)、あるいは G. Varo, Actabiol. Acad. Sci. hung., 32, pp301-310(1981年)に記載されており、電場配向法による質着頑限などが用いられている。この方

以上のサンドイッチ型光ボルタイックセルの他の欠点は、感光性色素蛋白の溶膜に密着してこれをはさむ2 質極の間で質気的リークが生じやすいことである。特にしB膜のような超溶膜においては膜厚が溶いほどこの防御が困難であり、層数の小さいしB膜を用いることは出力の低下にもつながるため有用性はない。さらに以上のような乾式セルにおいては溶膜中の水分あるいは測定環境の高気が応答感度に著しい影響を与えることが出力の再現性の点で本質的な問題点となる。

乾式セルとは系を変えて、和々の担持材料あるいは脂質二分子腹を用いて作った感光性色繁蛋白の溶膜を質解を隔てる隔膜として用い、質解液中の2 質極間で隔膜の両側に生じる光質位変化を質圧もしくは電流の変化として揃える方法が、例えば K. Singh et al., Biophys. J., 31, PP393-401(1980年)、L. A. Brachevet al., FEBS Letters. 39, 43-45(1974年)、H. C. Blok et al., FEBS Letters. 76.45-50(1977年)、および特別昭

法は比較的厚い腹(通常吸光度で1以上)を用いることにより高い光起電力応答(数 V)が得られるのが特徴である。しかし、腹が極めて高抵抗(通常 10¹⁰ M Ω / cm)なため電流応答は有利な光電流の形で応答を構えるのは困難であった。電流の形で応答を構えるのは関節であった。電流で答を得るためには、例えば特開昭62-63823号に示されるように電界効果トランジスタ(FET)などを用いて電気信号の変換を行うことができる。しかし、光起電力の応答が本来す出力の非直線性をこれによって改むすることはできない。

T. Furuno et al., Thin Solid Filos, 160, pp145-151 (1988年)には、バクテリオロドプシンを含む紫膜 (purple membrane) のLangauir-Blodgett (しB) 膜を電極上に累積してサンドイッチセルを作望し、光電変換を電流応答として得る手段が開示されているが、光電流は数10層の累積層をもってしても10-11 Aのオーダーと極めて小さい。

62-9228号に示されている。しかし、これらの方法では、光応答性の溶膜が電極材料と接合しておらず溶液のイオン伝導を介して応答が伝わるために応答速度が極めて遅い(秒~分のオーダー)ことと、隔膜を用いるために案子の環層化が 戦しいことが大きな欠点となる。

があげられる。

(本発明が解決しようとする課題)

従来の方法による感光性色素蛋白を用いる光質 変換系は第1に該蛋白の削膜を電極間にはさんで 光起電力を取出す方法と第2にお膜を電気化学セ ルの隔膜に用いて光起電力を取出す方法、そして 第3に辺隙をイオン感応性トランスジェーサーに 固定してポテンシオメトリックに光応答を検出す る方法に大別される。しかし第1の方法では暇が 十分な厚みをもっていることが出力の確保と案子 の作製に要求される結果使用する蛋白質が多くな ることがコスト上の問題点となる。さらに応答感 度が湿気等に大きく彫容されることも性能上の間 。 **題である。また、第1、第2、第3の方法はいず** れも出力が起営力の形で得るために応答量が入力 の光昼に対して直線性をもたないことが、光セン サー等に利用する際に問題点となる。また、第2、 第3の方法はさらに応答速度が遅いことが光スイ ッチ等に用いる際に問題点となる。

本発明の目的はしたがって、感光性色案蛋白の

極要案として参照包極を含んでもよく、参照包極はイオン伝導性電解質中に配かれる。2 和あるいは3 和の包括は外部回路と連結し、作用極と対極もしくは参照極との間には外部から包圧が印加されてもよい。第1 図、第2 図にはそれぞれ2 包括系、3 包括系を用いた典型的な案子と回路の構成を示した。

第1図および第2図中、1は作用極である羽電性電極基板2(ここでは辺腹)を担持する透明支持体であり、3は感光性色楽蛋白質の辺腹、5は対極、6は電解質(典型的には塩の水溶液)、4は6を保持するためのスペーサーであり、7は参照電極である。8は電極5と7を担持する支持体である。9は郢線であり、10は電極2と5の間を流れる電波の測定装置である。11は電極電位モニターのための電圧測定装置である。

セルは第1図および第2図に示すような質解質を内包した故障相違をとることが好ましいが、同様の接合相違をとるものであれば、その形状はこれらに限られることはない。第1図および第2図

(課題を解決するための手段)

本発明の以上の目的は、羽宮性の電極基板とイオン伝導性の電解質との界面に感光性色楽蛋白質の預膜を設けて成る光応等電極に対極を組合せたことを特徴とするアンペロメトリックな光電変換を行う光電変換案子によって違成することができた。

本発明の光電変換案子は、基本的には取包性の 電極基板(作用板)、感光性色架蛋白質の印膜、 イオン伝耶性電解質、そして対極の少くとも4つ の要案から成っておりこれらはこの序列をもって 接合されており、電気化学セルを抑成している。 呆子はこれらの要案に加えて必要ならば第3の電

において、感光性色素蛋白質の腐3がセルの外部から光信号を受けるために、支持体1と乳気性電極の脂2もしくは支持体8は光透過性の材料が選ばれる。また、感光性色素蛋白質と接合する影気性質極の脂2は信号の否葉を取出すなどの目的でパターン化されてもよく、この場合はパターン化によって孤立する複数の弱質性質極の成分から複数の乳線9が弱き出されてこれらの各々に質液計例第110が充てられる。

3 程の電格が用いられる第2 図の相成において、 電流の計測装証を含む外部回路のセットアップと して有用なものの1 つは定電位電際装証 (ポテン シオスタット) である。

次に本発明の案子を构成する各要案について説 明する。

感光性色素蛋白質の剤膜を担持する現意性電極 としては各和の資金駅(Au、Pt、など)ある いは弱意性の金駅酸化物(SnOz、InzOz、 RuOz、など)が好ましく用いられる。中でも 光透過性の点で好ましいのはAuもしくはPtの 取服(厚さ1000人以下)もしくはSnOz、IngOg、及びこれらの複合体(ITO)の取限である。これらの中でも、光透過性の良さに加えて電極材料の化学的安定性および光応答における電流のS/N比の点で特に好ましく用いられるのはSnOzおよびITOである。

SnO: および ITO の 取包性 は 包 取 率 と し て 10^{2} Ω^{-1} cn^{-1} 以上が 特 に 好ま し い 。

これらの巫包性包極材料はガラスや樹脂など送明の支持体上に真空蒸若法やスパッタリング法などによって溶膜として担持され、その膜厚は好ましくは100~1000人、特に好ましくは500~600人である。

対極としては上記の取包性電極材料と同様の材料が好ましく用いられるが、案子が参照電極を含まない2電極系の場合は、対極は参照電極としての性能を絞ねることが望ましく、この場合銀/塩化銀電極を用いることが最も好ましい。参照電極が第3の電極として用いられる場合は、好ましい

ンキ+リアーとして支持塩と必要ならば水分を含むものが用いられる。

これらの電路質の水菜イオン湿度は p H値として 5 以上 1 0 以下であることが効率良い光電変換を行うために必要であり、さらに好ましくは 6 以上 9 以下であることが望まれる。

p H制御のために超級化合物(b u f f e r)を含むことは好ましくなく、その貸は10~3モルノ e 以下に制限される。固体電解質を用いる場合p H級御剤の費は10~3モルノ d m²以下に制限される。p H設定は、敵もしくはアルカリを用いて行われる。また海液は脱電気を埋したものを用いることが好ましい。固体電影質としては、例えばH+-ZnO系、PbCl2/KCl2、SnCl2 などの無機化合物の化、ゼラチン、交換樹脂・ストルアルコール、汎用のカチオン交換樹中にイオンキャリアーとして塩を含ませて成る高分子質を用いることができる。

ものは銀/塩化銀電極、酸化水銀電極もしくは飽和カロメル電極であるが、案子の形状の微小化のためには銀/塩化銀電極が好ましく用いられる。 これら、対極、参照電極の形状は潤限もしくは基 板の状態でもよいし、微小なブローブの形状でも よい。

本発明でイオン伝那性の媒体として用いる電解質は、電解水溶液、無機材料もしくは高分子有機材料から成る固体電解質が含まれる。電解水溶液は支持塩を含む水溶液であり、支持塩としては例えばKCL、NaCL、K、SO。、KNO。、LiCL、NaCLO。などが用いられる。支持塩の温度は過常0.01モル/L~2モル/Lである。

固体理解質としては、高分子有機材料を媒体と する高分子質解質が好ましく用いられ、例えば、 ゼラチン、窓天、ポリアクリルアミド、ポリビニ ルアルコール、汎用のカチオンおよびアニオン交 換樹脂やこれらの混合物を媒体とし、これにイオ

本発明では光受容物質として生体物質である感 光性色素蛋白質が用いられる。これらは光を吸収 してそのエネルギーを化学的な仕事に有効に変換 する牛体由来の蛋白質およびその誘導体であり、 似えば脂物質ロドブシン、パクテリオロドブシン、 ハロロドプシン、フオボロドプシン、アーキロド アシンなどのロドアシンファミリーが挙げられる。 これらのうち、本発明に最も好ましいのは生体外 での安定性の点で優れるバクテリオロドプシンで ある。バクテリオロドプシンは脂物質ロドプシン と同様にオプシンを蛋白としレチナールを発色団 としてもつレチナール蛋白の一粒であり、高度好 塩園ハロバクテリア (Halobacterium halobium) の細胞形質膜より、例えば D. Oesterhalt, W. Stoeckenius, Methods Enzymology, 3 1. pp6 67-678 (1974年) に記録される方法に 従って、紫膜と呼ばれるディスク状物質として精 裂することができる。この紫腹はバクテリオロド プシンの三畳体が二次元六方格子の結晶构造をと り、その間隙を境界脂質(ロドプシン重型の約1

/3)が取り囲む构造から成っていると考えられている(R. Henderson and P. N. T. Unwin、Nature、275、pp28-32(1975年))。バクテリオロドブシンは発色団としてレチナール(ビタミンA誘導体)を含んでいる。レチナールは蛋白分子鎖の216番目のアミノ酸であるリジンのεーアミノ基と schiff 結合をしており、この結合がもたらすオブシンシフトと呼ばれる長波長シフトによって広い可視吸収が賦与されている。

ロドプシン系列の感光性色素蛋白は可視域に550~560nmを極大とする広い吸収を有し、 光吸収によって水素イオンをベクトル的に輸送するいわゆるプロトンポンプの機能を有する。ロドプシンの光ポンプ機能に関しては、池上 明. 蛋白質・核酸・酵素・類34巻, 第5号、p440

Springer Proc. Phys... 20. pp173-182(1987年)に解説がある。またこの機能を生体外で光質変換あるいは光から.pH変化などの化学エネルギーへの変換に利用した研究例は、例

5. レトローィーレチナール

(吸収極大 430 nm)

また、例えば T-Mogiら、Proc. Natl. Acad.
Sci. USA、85. pp4148-4152(1988)に示されるように、 違伝子組み換え機作によってロドプシンのアミノ酸配列を一部変えることによっても吸収波長域の異なるロドプシン誘導体を得ることができる。

これらの被長変換型のロドプシン誘駆体もまた 光受容体として本発明に有効に利用することがで きる。

えば K. Singh. et al., Biophysical J., 3 1, pp393-402 (1980年) 及び K.Ihara and Y. Mukohara, FEBS Letters, 2 4 0, pp148-152 (1988年) とその引用文献に示されている。

本発明で特に好ましく用いられるバクテリオロドブシンは、化学的処理を経てその発色団である レチナール部分を各種の異性体もしくは読事体に 変換することによって、その吸収波長域の長波長 化もしくは短波長化を行うことが可能である。こ れらのレチナールの異性体および誘乳体の例とし ては、

1. all - trans-レチナール

(吸収松大 570 nm)

2. 13-cis-レチナール

(吸収拡大 550nm)

3. 3. 4 - ジヒドロレチナール

(吸収稻大 593nm)

4. 5.6-ジヒドロレチナール

·(吸収松大 475 nm)

物などが挙げられる。

次に本発明の感光性色菜蛋白質を印膜として案子の仰成中に組み込む手段について説明する。本発明で用いるロドブシン等の感光性色素蛋白質はそれを頑膜化する工程において該蛋白分子が頑膜の厚み方向に対して一次元的に同方向に配向した抑造をとることが好ましい。この配向化された膜を用いることによって本発明はその機能を碧しく向上させることができる。

密光性色緊蛋白分子の配向化に有用な印線形成方法としては例えば、K. Nagy. Biochen. Biophys. Res. Commun. 85, pp383-390(1978年)に記録の電若法などの電場を利用する方法、D. Neugebauer, et al., FEBS Letters, 78, pp31-35(1977年)に記録の磁場を利用する方法、T. Furuno, et al., Thin Solid Films, 160, pp145-151(1988年)に記録のLB限作製法。また、A. E. Blaurock, J. Mol. Biol., 93. pp139-158(1975年)あるいは K. Singh, et al., Biophys.

J.、31. PP3393-402(1980年)に 記録されるようにカチオン性膜などの特定の材料 表面への吸着特性を利用する方法などを用いることができる。

バクテリオロドプシンのLB膜作製法について は、例えば、T. Furuno et al., ThinSolid Films, 160. pp145-151 (1988年) ある いは SーB,Hwang et all., J. Membrane Biol., 36. pp115-135 (1977年) に記 違される方法を用いることができる。本発明の光 包変換案子が十分な感度を有するためには少くと も2暦以上の最大50層以下のLB膜が用いられ ることが好ましく、4 間以上10 層以下のLB膜 が用いられることが特に好ましい。本発明におい てはバクテリオロドプシンの環膜として上記のよ うな超電膜を適用できることが大きな特徴であり、 超剤膜を用いることで迅速な光応答を達成できる とともに、苅腹の光学吸収を最小とすることで感 光波長城の異なるバクテリオロドブシンの案子を 複数盤ね合せて多層構造とすることにより、カラ

向化を利用して迫成することが可能であり、この 目的からは、ロドプシン分子が担持される質極基 板は酸化物の表面(すなわち水酸基をもつ表面) を有することが好ましい。

本発明で示す光度変換案子は光の入射のON.OFFに対応して電流の変化を外部回路に与えるもであるが、電液応答がより高いS/N比を与えるためには、辺常、感光性色楽蛋白質が担持される作用極は電気化学的にカソーディック(cathodic)な分極状態は、該作用極に対極もしくは参照でな分極状態は、該作用極に対極もしくは参照ででは対して外部回路から負のバイアスを印加することによって迎成される。このバイアスは好ましくは飽和カロメル質極(SCE)に対して+0.1~-0.5 V、更には0~-0.45 Vの範囲である。

次に本発明の実施庶根を示すが、これらに限定 されるものではない。

(実施例1)

Oesterhaltらの方法に従って、Halobacterium

一画像の受光業子を柳築することが可能となる。 この超海膜を上述のpHを有する電解質と接合 させることにより、優れた感度をもった光電変換

安子が松等される。

これらの手段はいずれも本発明の配向性譲襲を 作製するうえで有用であり、これらの手段に従っ て、 事既性電極 (作用極) の基板表面上に蛋白分 子の配向性譲渡が設けられる。

こられの方法によって形成される召腹の厚みは 20 A~10000人の範囲が好ましく、電気抵抗をより小さくする目的では20 A~1000人 の範囲が特に好ましい。より膜厚の小さい溶膜 (500人以下)を得るためには、上配の方法の うちで、しB膜作製法と吸着法が特に有用である。

本発明で用いる配向性の感光色素蛋白 印限において感光色素蛋白分子が配向する好ましい方向は、バクテリオロドブシンにおいてはその蛋白分子のアミノ末端側(カチオン残基側)が専窓性電極(作用極)側へ配向する方向である。このような配向はカチオン-アニオン相互作用による吸着配

halobium の菌よりバクテリオロドプシンを感光性色素蛋白として含む染膜を分離検製し、純水に分散して吸光度で、0(560nm)の分散液を週裂した。

繋膜分散液 1 0 0 μ ℓ にヘキサン 1 0 0 μ ℓ を加えて Voltex ミキサーにより振とう預拌した後、これに DMF 2 0 μ ℓ を添加してさらに Voltex ミキサーと超音波水浴を併用して促拌混合し、架 腹の感濁液を作製した。

この怒恐液から上滑のヘキサンの一部を除去して得た液を、展開溶液としてカルシウムイオンを5 m M 含む純水相上に展開し、紫腹の配向する単分子限を作製した。このようにして得られた単分子限の室温における表面圧力(x) - 分子占有面和(A) の特性をラングミュア・フィルムバランス上で測定した結果、第3図の曲線を得た。

この紫膜の配向性単分子膜のLB膜を次のよう に作製した。膜厚4000Å、電事度3×10° Ω-'cn-'のSnOェ層をガラス基板上に担持した 透明率電性電極のSnOェ層を、塩酸と亜鉛でエ ッチング処理してバターン化を行った。このバターン化SnO。基板のSnO。面上に水面上の紫膜単分子膜を30dyn/cmの一定表面圧力のもとで水平付着法によって移し取る操作を3回行い、基板上に3月の単分子膜を累積した。累和膜は空気中に1時間放置して乾燥させた。このようにしてSnO。專電ガラス上に配向性の紫膜の超剤膜が形成された。

対極として観察者ガラス(銀の腺厚1000人)を用い、銀藻者面を上記のSnOェ/紫腺 包極 (作用極)と向い合せ、厚さ1mのテフロン製リングをスペーサーとして搾入してはり合わせてセルを作製し、セルの内部には支持塩電解液として P H が 8.5の0.1 M (M = モル/ ℓ)の K C ℓ 水溶液を注入して密封した。このようにして全厚 みが約3mの取屑セルを作製した。

作用極と対極には導線を接合させ、既述の第1 図に示すような外部回路に迫結させて光電応答の 測定回路を柳築した。次いで対極に対して作用極 倒に-0.40Vの管圧を外部から印加し、紫膜

SnO. 間(有効面相1cd)上に紫腹の水態濁液(吸光度14.0)の50μℓを滴下して展開した。この部間上にSnO. 基版と平行に1caの厚みの空気間を介して白金電極を設立し、SnO. と白金電極間にSnO. 側が食どなるように2000V/caの電場を印加した状態で空気中で放配し、紫腹を乾燥させて配向性の乾腹を作製した。この乾腹を水中に基板ごとせんのして振とうし、乾腹を基板から一定剝離させたりして張とうし、乾腹を基板から一定剝離させたが強果、SnO. 電上に紫腹の極めて部い吸者可能が形成された。

程解質として乾限の厚みが3μmのゼラチンとポリアクリルアミドの混合物(1:1 量量比)からなる辺限を用い、この辺限をpHが7.5である0.1 MのKC ℓ水溶液の水面上に乗せて膨潤処理した。

このゼラチン膜を上記の繋膜の吸着するSnOェ 肛上に乗せた後、対極の観察者ガラスでこれをサンドイッチして、SnOェ/葉腺/高分子色解質 電極をカソード分極させた。この状態で外部回路 には100n A 程度のカソード電流が観測された。

光湖として150Wキセノン灯を用い、上記の 状態に設定したセルにIRカットフィルターとバ ンドパスフィルター(透過中心波長、550nm) を過して、作用極側から緑色光を照射した。 照射 と同時に外部回路にカソード光電波の違い立上り (約200nA/cd)が観測され、光のOFFに よって電液は逆方向に振れて元のレベルに戻った。 この光のON、OFFによる光電流応答は10° 回以上の繰り返しによっても被変することなく再 現することができた。第4回は光応答の挙動を示す。

光祖を分光して照射し、光電流応答の分光スペクトルを測定した結果、第5図に示すように、バクテリオロドプシンの吸収に対応した作用スペクトルが得られた。この光電変換セルの光応答の速度は10ms以下であった。

(実施例2)

実施例1で用いたSnO。 導電性ガラスの

(KCL)/AgCL/Agの層构成から成る類層セル(厚さ約2mm)を作製した。

実施例 1 と同様に、作用極(SnO』)と対極 (Ag)を外部回路につなぎ、作用極に対極に対 して一0.4 Vの定質位を印加した。

光級から550nmを中心とするバンド光をセルに照射した結果、第4図と同様な強い光電流応答が検出された。

(比较例)

実施例 1 において、電解質溶液としてそれぞれ P H が 4 . 0、4 . 5、5 . 0、7 . 0、8 . 5、9 . 0、10 . 0、11 . 0である K C ℓ の 0 . 1 M 水溶液を用いた以外は同様な方法によって光質変換案子を作製し、その光電流応答を測定した結果を表 - 1 に示す。尚、測定の電位(E)としては、-0 . 1 V vs. S C E と - 0 . 3 V vs. S C E の 2 点を用いた。

表から明らかなように、いずれの電位において も、光応答はpH5~10の範囲内において得られ、これより低い酸性領域と高いアルカリ領域で 表一1 光電流応答の電解質pH依存性

実験番号	- 11	光電流応答(n A / cal)		
	рН	E = - 0 . 1 V	E = -0.3 V	
1	4.0	0	0	
2	4.5	0	0	
3	5.0	1 0	2 0	
4	7.0	100	180	
5	8.5	180	210	
6	9.0	160	180	
7	10.0	4 0	4 5	
8	11.0	0	0	

4. 図面の簡単な説明

第1図および第2図は本発明の光電変換案子の 構造を示す模式図である。

図中、1は透明支持材料、2は遊電性潤膜、3 は感光性色素蛋白質の配向膜、4はスペーサー、

5 は対極、6 は電解質、7 は参照電極、8 は支持 材料、9 は事線、1 0 は電流検出装置、1 1 は電 位モニターのための電圧計を示す。

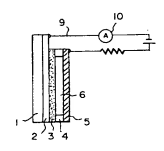
第3図は実施例1の感光性色素蛋白質紫腺の単分子腺の表面圧力(x)と分子占有面和(A)の特性を示すx-A曲線(グラフ)であり、

第4回は実施例1の光電変換案子の光電流応答 を示すグラフであり、

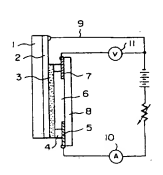
第5図は実施例1の光電変換案子の光電流応答 の分光スペクトルを示すグラフである。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社

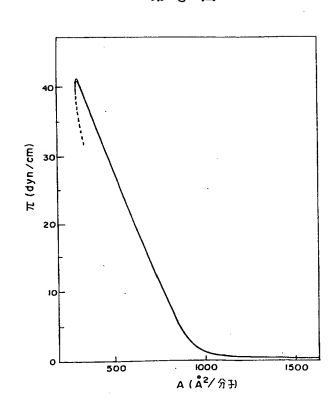
第 1 図



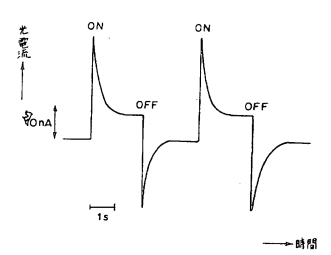
第 2 図



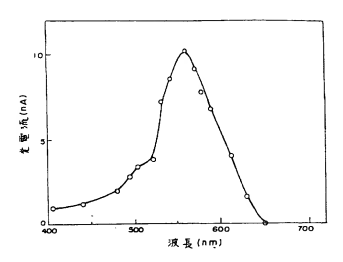
第 3 図



第 4 図



第 5 図



手続補正書

平成2年6月4日

特許庁長官 殿

1. 専件の表示

平成2年特願第53332号

2. 発明の名称 光質変換案子

3. 梢正をする者

専件との関係 特許出願人

住所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520) 富士写真フィルム株式会社 代表者 大西 貿 (基金)

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号富士写真74%4株式会社 東京本社電話 (406)2537

方式 圖



4. 補正の対象 明細音の「発明の詳細な説明」 の棚

5. 補正の内容

明細容の「発明の詳細な説明」の項の記載を下記の通り補正する。

1) 第2頁6行目の

「蛋白」を

「蛋白質」

と補正する。

2) 第2頁11行目の

「蛋白」を

「蛋白質」

と補正する。

3) 第3頁18行目の

「biol、」を

「Biol.」

と補正する。

4) 第5頁4行目の

「特にLB膜の」の前に

「超薄化は素子にとって重要なものの、」

を押入する。

5) 第5頁5行目の

「この防御」を

「この質気的リークの防御」

と補正する。

6) 第6頁3行目の

「溶液のイオン伝導」を

「溶液」

と補正する。

7) 第7頁3行目の

「蛋白」を

「蛋白質」

と補正する。

8) 第7頁4行目の

「該蛋白」を

「該蛋白質」

と補正する。

9) 第7頁20行目の

「蛋白」を

「蛋白質」

「TーHogi」を

「T. Mogij

と補正する。

15) 第20頁15行目の

「蛋白抑膜」を

「蛋白質消膜」

と補正する。

16)第21頁7行目の

「もであるが、」を

「ものであるが、」

と構正する。

17) 第25頁11行目の

「このうようにして」を

「このようにして」゛

と補正する。

と補正する。

10)第10頁8~9行目の

「これらの各々に電流計測装置10が充

てられる」を

「これらは出力信号のスキャナー等を介

して電流計測装置10に接続される」

と補正する。

11)第14頁5行目の

「脂物質」を

「視物質」

と梢正する。

12) 第14頁10行目の

「脂物質」を

「視物質」

と補正する。

13)第15頁10行目の

「蛋白」を

「蛋白質」

と橋正する。

14)第17頁3行目の